⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

四公開特許公報(A)

平2-58583

❸公開 平成2年(1990)2月27日

@Int. Cl. 5 C 09 J 5/02 B 27 D B 29 C 5/00 65/52 識別記号 JGP

庁内整理番号

6944-4 J 7628—2B

7365-4F

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全8頁)

接着方法 60発明の名称

> ②特 願 昭63-209461

昭63(1988) 8 月25日 **P** 22出

原 B 明 者 個発 木 明 者 髙 @発

埼玉県蓮田市黒浜4752-21 敏 雄 埼玉県久喜市青葉1-2-7-203

代 B 四発 眀 者 村 直 洋 東京都八王子市子安町 4-23-3 衐 夫 冶

賢 個発 明 者 薱 ミサワセラミツクケミ 顧 の出

東京都練馬区南大泉 2-27-5 東京都中央区京橋3丁目7番1号

カル株式会社

弁理士 小田島 平吉 個代 理 人

外1名

明 棚

発明の名称

2 特許請求の範囲

一方の被着材の表面に処理剤(a)を戴布して 乾燥したのち、鉄盤布面の上に接着剤(b)を散 布し、これに他方の被着材を貼り合わせて圧締す ることから成り、鉄処理剤(a)が5~25重量 %のグリオキザールおよび1~10重量%のヘキ サメチレンテトラミンを含む水解液であり、酸接 着剤(b)が(1)分子量8~9×10'のイソ ブチレンー無水マレイン酸共重合物をイミド変性 車30~50モル%としたイミド化合物20~ 40豆量部および(2)カルボキシ変性ステレ ンープタジエン系ラテックス固形分として60~ 8 0 重量部および必要に応じて上記イミド化合物 (1)と上記ラテックス(2)の樹形分との合計 量に基いて1~30重量%の(3)多官能エポキ シ化合物を含む水性組成物である、ことを特徴と する被 材を作業性良く且つ極めて短時間で接着 する方法。

3 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は木質材料と木質材料、無機板、紙等を 征めて短時間に接着する方法に関するものである。 (従来の技術)

従来、瞬間接着の手段としてはシアノアクリレ -- ト系接着前や分別数付を基本とするアクリル系 接着剤の使用がある。これらの接着剤は価格が高 く、かつ取扱い上に制約が多くて小面積の接着に は適応できるが大面積、大規模な接着作業には適 応できない。

また特開昭56-90867によると分子内に アミド結合あるいはイミド基を有する天然もしく は合成高分子水溶液とジアルデヒド化合物の水溶 液を被着材の両方の面に別々に置付し遠硬化性の 接着剤として利用することが提案されている。こ の方法は互いの被着材の接着面積と形状が同一の 場合には問題はないが、枠材と機材を組合わせ骨 組材とし面材を接着するフラッシュパネルの製造 のような場合、面材の全面に分子内にアミド結合 あるいはイミド基を散付することは接着部以外が 全く無駄な部分となって経済的に不利であると共 に、面材は供給された水分の為に反りを生じく るので解圧時にその応力から利能を起こしらてい ましくない。また骨組材との接着部に合わせて 対上に同様の作業を行なことは全く繁雑で、作業 コストも上りコストの上昇を招く。

(本発明が解決しようとしている問題点)

の片方のみへ重ねて強付することにより、良好な作業性と強固な接着強さを発現できることを見見し、本発明を完成する至った。即ち本発明は、接着前(b)を最固させる処理剤(a)を予めー方の被着材に動付し乾燥後、次に該処理被着材を重ねて接着剤(b)を重ねて強付し他方の被着材を重ねて、助り合わせる工程より成ることを特徴とする低めて組時間に接着する方法に関する。

 作業上重要な接着剤の性質である。本発明者等は、この接着工程部の解決方法について観意研究を進めた結果、前記処理剤(a)および接着剤(b)を使用することによって、充分な地積時間を確保して作業でき且つ極めて組時間に接着する方法を完成するに至った。

本発明は、枠材と技材を組合わせた骨組材に面材を接着するいわゆるフラッシュパネルの製造に特に好適な極めて短時間に接着する方法に関するものである。

(問題点を解決するための手段)

本発明者等は上記目的を選成すべく観歌研究の結果、特定設度でグリオキザールとヘキサメチレンテトラミンを含んで放る水溶液である処理剤(a)と、特定の分子量範囲を持ち分子内に特定範囲量のイミド基を持つイソブチレンー無水マレイン数イミド変性化合物およびカルボキシ変性スチレンーブタジェン系ラテックス、および必要に応じて多官能エポキシ化合物から成る水性組成物である接着剤(b)を組合わせて使用し、被着材

本発明に使用する接着剤(b)は(i)イミド 化合物及び(2)カルボキシ変性スチレン・ブタ ジェン系ラテックスおよび必要に応じて耐水性を 付与するための(3)1分子に2個以上のエボキ シ基を持つ多官能エボキシ化合物から成る。

イミド化合物 (1) とカルポキン変性スチレンー ブタジェン系ラテックス (2) とは 20~40重 量部の())と関形分として80~80歳量部の(2)との割合で使用されるが、25~35 重量部と85~75重量部の割合が好速である。 イミド化合物の量が20重量部より小さい 合は処理剤(a)による疑問が弱くなり良好な接着力を得ることができず、また40重量部より大きい場合は耐水性が低くなり、また額波が増結する等で作業上好ましくない。

接着剤(b)には流動性の関節、接着強度の補強及び増生の目的で必要に応じ充填剤を配合することができる。配合量は上記イミド化合物(1)と上記ラテックス(2)の固形分との合計量に基いて 100重量%以下が望ましい。接着剤(b)に使用する充填剤には炭酸カルシウム、炭酸パリウム、シリカ、クレー、ケルク、木物等がある。これらは単独で使用してもよく 2 種類以上を併用することもできる。

接着剤(b)に使用するイミド化合物(1)で、イソプチレン - 無水マレイン酸共産合物の分子量を8~9×10°に限定したのは、分子量の低い

ド化合物(1)へ変性する反応は脱アンモニヤ・ 脱水反応であり、反応によって生じた水は反応系 外へ組去される。即ち、耐去された水量を計測し て、次式によってイミド反応の変性率(モル%) を束めることができる。

変性率(モル%) =
$$\frac{A}{1.8} \times \frac{1.5.4}{W} \times 1.0.0$$

【式中、Aは脱水量(g)、Wはイソブチレン・無水マレイン酸共重物の採取量(g)、 154(g)はイソブチレン・無水マレイン酸共重物の繰返し単位の分子量(g)である。】

上記イミド化合物(1)は水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ソーダ、燐酸アンモニウム、水酸化アンモニウム、アミン等の塩基性物質の単独または2種以上を併用して溶解した水溶液として使用する。

接着剤(b)に使用する水性ラテックスを特に カルボキシ変性スチレン - ブタジエン系ラテック ス(2)に限定したのは、解圧時の強度が高く、 5.5~6.5×10 付近では耐水性および解圧 時の強度が充分でなく、また分子量 1 6~1 7× 1 0 付近の高いものを用いた。合は糊胶が増粘 し、実用上使用できる接着剤とするためには低い イミド化率としなければならず、従って耐水性が 低くなり解圧時の強度も低くなる。

本発明に使用するイミド化合物(1)はイソブチレンー無水マレイン酸共富合物をイミド変性することによって得られる。変性率は30~50モル%がよく、さらに望ましくは35~45モル%である。変性率が30モル%未満の場合は処理剤(a)による機固が耐くなり短時間の圧縮では接着力を得ることができない。また変性率が50モル%を魅える場合は朝液は強い曳糸性を示し、かつ処理剤(a)による機固も強過ぎて接着剤(b)を重ねて動付し圧縮した場合、被着材への酒れが馴く領ましい強度が得られない。

本明細書においていう「変性率」とは、下記の 如く規定されるものである。イソプチレン・無水 マレイン競共重合物のアンモニヤ付加物よりイミ

かつ架構剤として使用する多官能エポキシ化合物 によって高度な耐水性が得られるためである。

接着剤(b)に使用する1分子中に2類以上の エポキシ蕗を持つ多官能エポキシ化合物(3)は、 低粘度の液体が舒ましく、例えばN,N,N',N' - テトラグリシジルー1、3 - キシリレンジアミ ン、1.3-ビス(N-ジグリンジルアミノメチ ル)シクロヘキサン等の4官能エポキシ化合物と、 グリセロールートリグリシジルエーテルの 3 官能 エポキシ化合物およびo-フタリックアシッド-ジグリシジルエステル、エチレングリコールージ グリシジルエーテル、グリセロールージグリシジ ルエーテル、1,6-ヘキサンジオールージグリ シジルエーテル、ネオペンチールグリコールージ グリシジルエーテル等の 2 官能エポキシ化合物等 が使用される。これらは単独で使用してもよく、 2種以上を併用して使用することもできる。これ ちの多官能エポキシ化合物 (3) の混合部合は特 に規定するものではないが、通常は求める性能に より、上記イミド化合物(1)と上記ラテックス

(2)の固形分との合計量に基いて1~30重量 %とされる。1重量%未満では耐水性向上の効果 は少く、また30重量%も越えると本発明の目的 とする値めて短時間の接着方法には解圧時の高い 強度が顕待できなく、接着剤(b)の粘度変化も 大きくなる等、作業に困難を来たす場合があるの で好ましくない。

本発明に使用する処理剤(a)と接着剤(b)とも意識的に混合すると瞬間的に膜固する。この 経路は処理剤(a)に含有するアルデヒド基と接 者剤(b)に含有するイミド基の活性水素による 水素結合に由来するものと推定される。この瞬間 的な機固現象が解圧時の強度として発現されるも のである。

次に本発明を実施例により説明するが実施例および比較例における部数および%は全て重量部な らびに重量%である。

() 処理剤(a)の類製

4 0 %接度のグリオキザール水溶液およびヘキ サンメチレンテトラミンを用いてグリオキザール

形分48%; 日本ゼオン(株) 製:商品名ニポール L Z - 430。 固形分49%; 住友ノーガタック(株) 製:SN-307、固形分48%]、比較例として非カルボキシ変性スチレン・ブタジエン系ラテックス[旭化成工業(株) 製:商品名D L - 6 l 2. 固形分48%]、

- ハ) 炭酸カルシウム [日東粉化工業(株) 製:商品名NS-100]、および
- こ) 4 官能エポギシ化合物 [三菱瓦斯化学 (株) 製:商品名TETRAD-X、TE TRAD-C]、3官能エポキシ化合物 (ナガセ化成(株)製:商品名デナコール EX-3!3]、2官能エポキシ化合物 [ナガセ化皮(株)製商品名デナコールE X-72!]

等を加え、よく混合して接着剤(b)を類製した。 (4) 割裂接着強さの測定

比重0.45±0.02、含水率10±1%のスプルース材を40×40×10mmに切断し被

量およびヘキサメチレンテトラミン量の異なる処理剤(a)液を開発した。

(2) イミド化合物水溶液の調製

イソブチレン - 無水マレイン酸共重合物 [(株) クラレ製: 商品名イソバン 0 4、分子量 5 · 5 ~ 6 · 5 × 1 0 '; イソバン 0 6、分子量 8 ~ 9 × 1 0 '; イソバン 1 0、分子量 1 6 ~ 1 7 × 1 0 '] 1 5 0 s を慌はん下 6 0 でに加温しアンモニヤガスを吹込んでアンモニヤ付加物とし、次に提はん下 1 8 0 でに加温し変素気流中でイミド化反応を行い、下汲に示すような変性率の異なるイミド化合物を得た。このイミド化合物を水酸化ナトリウムにより溶解し、固彩分 4 0 %、 p H 7 · 2 (p H 試験紙クレゾール・レッド)の水溶液とした。

(3) 接着剤(b)の餌製

- イ) イミド化合物水溶液、
- ロ) 下表に示すようなカルボキシ変性スチレン ブタジェン系ラテックス [日本合成ゴム (株) 製: 商品名 J S R O 6 6 8 、因

着材とし、この被着材に処理剤(11)を50 8/m¹ 20付し乾燥させる。次に飲処理面に接着剤(b)を350 8/m² 重ねて飲付する。この強付面に比重0.45±0.02、含水率10±1%の40×50×5.5mmラワン合板を、合板表面の機能方向とスプルース材の機能方向が直交するように貼り合わせる。準復時間3分後、10 k 8/c m²で1分間圧縮する。解圧後確ちに(株)実祥ポードウイン製引張り試験機を用い、引張り速度毎分100mmで割裂強さを測定した。上記試験は20℃で行った。単位はk 8である。(5) 圧縮せん断接着強さの測定

比重 0 . 8 5 ± 0 . 0 5 、含水率 1 1 ± 1 %のカメオを 1 5 0 × 2 0 0 × 1 0 m m に切断し被着材とした。被着材の片面に処理剤(a)を 5 0 g/m ³ 酸付し乾燥させる。次に該処理面に接着剤(b)を 3 5 0 g/m ³ 重ねて酸付し、他方の被着材を直ちに貼り合わせ 1 2 k g/c m ³ で 2 4 時間圧納する。 2 0 ℃で 3 日養生後、 JJS・K-6 8 5 2 「接着剤の圧締せん断接着強さ試験方

特開平2-58583 (5)

第 [表

住」に単じて試験片を作製し、(株)森飲験機製作所製のアムスター型試験機を用いて荷重速度、 低分900kgで圧縮せん断強さを測定した。単位はkg/cm⁵、()内は木破率%である。試験片の処理はJIS・K~6801「ユリア樹脂木材接着剤」およびJJS・K~6802【フェノール樹脂木材接着剤」によった。 ・実施例 1 ~ 7、比較例 1 ~6を第1要に、実施

実施例1~7、比較例1~6を第1表に、実施例8~10、比較例7~8を第2表に、実施例1)~13、比較例9~10を第2表に、実施例14、比較例11~13を第4表に、実施例15~21を表5表に表わす。

1		処理剤(a)の組成	創裂強さ
		クリオキザール %	ヘキサメチレンテトラミン %	遊後
	1	5	5	18.0
実	2	10	5	20.8
ľ	3	1 5	5	21.3
施	4	2 0	5	20.6
	5	2 5	5	17.2
94	6	15	2	17.9
	7	1 5	8	19.4
	1	0	5	1.1
比	2	2	5	3.3
	3	3 0	5	8.5
較	4	3 5	2	7.9
94	5	1 5	0	10.7
	6	15	1 2	15.4

接着剤(b):イミド化合物水溶液(イソバン

06、イミド変性率42%、固形

940%)

3 1 155

0668

3 0 郵

LX - 430

2 3 85

NS-100

165%

TETRAD-X

5 🗱

	化合物	88 88	30	0 7	7 1.5	
版書型(も)の値段(図形分、 0668 NS- TET		80	7 0	0 9	80 57	u
N S -	0 0 1	5.7	5.7	5.2	5.7	5.7
TETRAD	×-	10	1 0	0 -	1 0	c
関数数を関係		20.4	20.4	20.4	15.3	2.7
計		184(80)	186	183	178	1 2 1
圧値せん単独され 一代形様返し		(7.5)	80 (80)	(7.0)	60 (25)	50

. 2

特開平2-58583 (6)

61(10)

12.7

比較例

43(0)

185 (80)

処理剤(a):グリオキザール 15部/ヘキサ メチレンテトラミン 5部/水

8085

イミド化合物水溶液: イソパン 0 6、イミド変性 率 4 2 %、固形分 4 0 %

76 (55) 82 (75) 無浄緑返し 圧塩せん断強さ 191 (90) 183 (70) 187 (85) 籔 ŧ€ 氰 21.0 8.4 × イミド化合物 イミド疫性率 304050 1 1 2 1 3

処理剤(a):グリオキザール | 5部/ヘキサ

メチレンテトラミン 5部/水

80年

接着剤(b):イミド化合物水剤液(イソバン

06 医形分40%) 28 部

SN - 307

5 8 部

NS-100

16#8

TETRAD-X

2.5 185

TETRAD-C 2.5部

		イミド化合物	### ### ### ##########################		豊富の	用	圧臨せん既後さ
		インパン路面	1、1、1、1、1、1、1、1、1、1、1、1、1、1、1、1、1、1、1、	200 200 200 200 200 200 200 200 200 200	資	*	推御権返し
米斯四 1.4	1.4	9 0	4 2	10668	20.9	(06) 981	8 7 (7 0)
¥	Ξ	0.4	4.2	10668J	18.3	184	77
₩ 1	1 2	0 1	3.5	106681	17.1	173 (70)	(35)
5 5	13	9 0	4 2	f 6 1 2 J	14.8	165 (45)	2.0

似摇匠

-704-

特別平2-58583 (7)

処理剤(a):グリオキザール i 5部/ヘキサ

メチレンテトラミン 5部/水

80 55

接着剤(b):イミド化合物水溶液(イソパン

06 趨形分40%) 28部

SBR (106681

または「612」) 56部

NS-100

1685

TETRAD-X 588

			ę.	ĸ			
		エポキシ化合物		無裂強さ	H	圧積せん断強さ	
		8 8	Æ	新期	1	煮沸燥返し	耐湿水
	1.5	1	1	20.5	178	ı	ı
•	9-	TETRAD-X (4首能)	8	21.5	187 (90)	64 (20)	(06)
K	- 1	TETRAD-X (4首能)	ις	21.3	191	8 g (9 5)	ı
	- 8	TERTAD-C (4官能)	æ	20.0	188 (96)	8 5 (9 0)	I
g 	1 3	EX-313 (3官能)	ις.	20.9	185	58 (20)	84 (70)

塞	2 0	EX-313 (3亩路)	=	8.6	173	(35)	89 (85)
	2 1	EX-72] (2首節)	£.	20.7	171	0	(40)

処職数(n):グリオキザール 15部人へキサメチレンテトタミン 5部/木 80部数額基(n):イミド化合物木部級(インパン06、阪柱降42% 図形分 40%)

888

(発明の効果)

本発明は主として木質材料の接着に係わるもので、その目的とする所は経済的にも有利な極めて短時間の接着力法にあり、その効果は優れた接着工程とそれに用いる特徴ある接着剤組成に預かるところが大きい。本発明の接着方法は特に高度な耐水性を要求するフラッシュパネルの接着分野において実用上の価値が極めて高いと言える。

特許出額人 ミサワセラミックケミカル株式会社



0~1.5

0 6 6 8 L x - 4 3 0 N S - 1 0 0 x # + 5 (t & &

特開平2-58583 (8)

争続補正書

昭和63年10月8 日

特許庁長官 吉田文 穀 殿

」、事件の表示

昭和63年特許顧第209461号

2. 発明の名称

接着方法

3、補正をする者

事件との関係

特許出願人

名 称 ミサワセラミツクケミカル株式会社

4.代理人 Ŧ107

住 所 東京都港区赤坂1丁目9番15号

日本自転車会館氏名(6078)弁理士小田島平吉

住所 同上 氏名(6314)弁理士 保 補 秀 夫 電 話 585-2256



- 5. 補正命令の日付 なし
- 6. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の側

63.10. 6

7. 補正の内容 別紙のとおり (1) 明細書第3頁第2行の「イミド基を競布する」

『イミド蓋を有する天然もしくは合成高分子水槽 彼またはジアルデヒド化合物の水溶液を重布する」 と訂正する。

(2) 明細書第3頁第15行の『片方のみへ処理』

「片方のみへの処理」と訂正する。

- (3) 明細書第5 貫第17行の「遅」を、 「遠」と訂正する。
- (4) 明細書第6頁第6行の「場合にに」を、 「場合に」と訂正する。
- (5) 明細書第]] 頁末行の「サンメチレン」を、 「サメチレン」と訂正する。
- (6) 明細書第13頁第2行の「LZ」を、 「LX」と訂正する。
- (7) 明細書第 1 5 頁第 1 0 行の「 1 0 を第 2 表に」 ŧ.

f | 0 を第3次に」と訂正する。